日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

31,03.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日 Date of Application:

2002年 3月29日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-094698

[ST.10/C]:

[JP2002-094698]

REC'D 23 MAY 2003

PCT

WIPO

出願人 Applicant(s):

エーザイ株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 5月 9日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Japan Patent Office 大司信一郎

出証番号 出証特2003-3033404

特2002-094698

【書類名】

特許願

【整理番号】

P-9769

【提出日】

平成14年 3月29日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

A61K 45/00

【発明の名称】

ボツリヌス神経毒素を含有する医薬組成物

【請求項の数】

【発明者】

【住所又は居所】

滋賀県大津市千町2丁目19-7

【氏名】

梶 龍兒

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府富田林市藤沢台3丁目5-2-208

【氏名】

小崎 俊司

【発明者】

【住所又は居所】

岡山県岡山市東畦82-45

【氏名】

小熊 惠二

【特許出願人】

【識別番号】

000000217

【氏名又は名称】

エーザイ株式会社

【代理人】

【識別番号】

100089244

【弁理士】

【氏名又は名称】

遠山 勉

【選任した代理人】

【識別番号】

100090516

【弁理士】

【氏名又は名称】 松倉 秀実

【選任した代理人】

【識別番号】

100100549

【弁理士】

【氏名又は名称】 川口 嘉之

【連絡先】

03 - 3669 - 6571

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 012092

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

要

【プルーフの要否】

【書類名】 明細書

【発明の名称】 ボツリヌス神経毒素を含有する医薬組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】精製したボツリヌス神経毒素とボツリヌス神経毒素安定化物質を 含んでなる医薬組成物。

【請求項2】ボツリヌス神経毒素安定化物質がヒト血清アルブミンである、請求項1に記載の医薬組成物。

【請求項3】ボツリヌス神経毒素が、ボツリヌス毒素A型、B型、C型、D型、E型またはF型由来である請求項1または2に記載の医薬組成物。

【請求項4】精製したボツリヌス神経毒素とヒト血清アルブミンを混合して保存することを含む、ボツリヌス神経毒素を安定に保存する方法。

【請求項5】(1)ボツリヌス神経毒素を精製する工程、(2)ボツリヌス神経毒素をヒト血清アルブミンと混合する工程を含んでなる、ボツリヌス神経毒素を含んでなる医薬組成物を製造する方法。

【請求項6】精製した水を大スス神経毒素とヒト血清アルブミンを含んでなる 局所性筋緊張亢進を来たす疾患の治療剤。

【請求項7】局所性筋緊張亢進を来たす疾患がジストニアである請求項6に記載の治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、ボツリヌス毒素より分離精製したボツリヌス神経毒素を安定に保存する方法、ならびに安定化した医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

ボツリヌス菌により産生されるボツリヌス毒素は、小腸上部で吸収された後、アルカリ条件下(リンパ管内)で無毒蛋白質と神経毒素に解離する。解離した神経毒素は、そのC末端側で神経終末の受容体に結合し、受容体を介して取り込まれる。その後、亜鉛メタロエンドペプチダーゼ活性により神経シナプス前膜の蛋

白質を特異的に切断し、カルシウム依存性のアセチルコリンの放出を阻害して、シナプスでの神経伝達を遮断する (Jankovic J et al., Curr Opin Neurol, 7:3 58-366, 1994)。

[0003]

ボツリヌス毒素は、ボツリヌス中毒においては全身の神経伝達を遮断して人を 死に至らしめる毒素ではあるが、逆にその活性を積極的に利用して、異常な筋緊 張性亢進を来たす疾患、例えばジストニアの患者の筋肉内に直接投与することに よって、局所の筋緊張を緩和する治療薬として用いられている(梶龍兒ら、ジス トニアとボツリヌス治療、診断と治療社、1996年)。しかしながら、現在の治療 薬ではボツリヌス毒素全て(以下、神経毒素と無毒蛋白質とに分離していないボ ツリヌス毒素をプロジェニター毒素と称す)を用いているため、1).抗体産生を 誘導しやすい、2).効果を示すまでに時間がかかるといった問題点が指摘されて いる。

[0004]

一般が解決しようとする課題】

本発明の課題は、抗体産生を誘導し難く投与後速やかに効果を現す、ジストニア等局所性筋緊張亢進を来たす疾患に対する治療剤、及び、無毒蛋白質と分離した神経毒素の安定化方法を提供することにある。

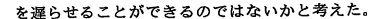
[0005]

【課題を解決するための手段】

現在ボツリヌス毒素(プロジェニター毒素)によるジストニアの治療は、毒素に対する抗体が産生され、毒素が無毒化されてしまうことに治療の限界があった。しかしながら治療に用いられる量と比較して大量の毒素が血中を流れるボツリヌス中毒においては、これまで神経毒素に対する抗体産生は報告されていない。

[0006]

本発明者らは、この理由が血中を流れる神経毒素(プロジェニター毒素はリンパ管内で無毒蛋白質と神経毒素に分離し、神経毒素が血中を流れる)の抗原性が低いためであると考え、プロジェニター毒素を神経毒素と無毒蛋白質に分離し、神経毒素だけを治療に用いるようにすれば、治療の限界となっている抗体の産生



[0007]

また、プロジェニター毒素を投与してから効果発現まで2~3日かかっているのは、生体内のpHではプロジェニター毒素から神経毒素が生成するのが遅い為であると考えられ、神経毒素だけを分離した製剤を用いれば、効果発現までの日数も短縮できるのではないかと考えた。

[0008]

しかしながら、無毒蛋白質の部分は神経毒素を安定化するのに必須であると言われており、実際に無毒蛋白質から分離した神経毒素は、プロジェニター毒素と比較して不安定であることが知られている(Sugii, S. et al., Infect. Immun., 16:910-914, 1977)。また本発明者らの実験でも、分離した神経毒素は、製品化するには耐えない程の短期間で活性を失った(実施例1)。

[0009]

本発明者らは、神経毒素を安定に保存できる条件を探し鋭意努力を重ねた結果 、ヒト血清アルブミンを添加することにより、実用に耐え得る期間にわたって、 性を失わず、保存が可能であることを見出した。

[0010]

更に、神経毒素をマウスの筋肉内に投与する実験を行い、プロジェニター毒素を投与したのと比較して、神経伝達を遮断するに要する期間が短縮することを見出し、効果の発現が早いという神経毒素の有用性を確認することができた(実施例3)。

[0011]

すなわち本発明は、以下のものに関する。

- 1. 精製したボツリヌス神経毒素とボツリヌス神経毒素安定化物質を含んでなる 医薬組成物。
- 2. ボツリヌス神経毒素安定化物質がヒト血清アルブミンである、1に記載の医薬組成物。
- 3. ボツリヌス神経毒素が、ボツリヌス毒素(プロジェニター毒素)A型、B型、C型、D型、E型またはF型由来である1または2に記載の医薬組成物。

- 4. 精製したボツリヌス神経毒素とヒト血清アルブミンを混合して保存することを含む、ボツリヌス神経毒素を安定に保存する方法。
- 5. (1)ボツリヌス神経毒素を精製する工程、(2)ボツリヌス神経毒素をヒト血清 アルブミンと混合する工程を含んでなる、ボツリヌス神経毒素を含んでなる医薬 組成物を製造する方法。
- 6. 精製したボツリヌス神経毒素とヒト血清アルブミンを含んでなる局所性筋緊 張亢進を来たす疾患の治療剤。
- 7. 局所性筋緊張亢進を来たす疾患がジストニアである6に記載の治療剤。

[0012]

【発明の実施の形態】

本発明の種々の側面を以下詳細に説明する。

[0013]

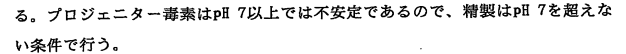
本発明の組成物は、精製したボツリヌス神経毒素とボツリヌス神経毒素安定化 物質を含んでなる医薬組成物である。

[0014]

ここで、精製したボツリヌス神経毒素とは、ボツリヌス毒素を構成する無毒蛋白質から分離された神経毒素を意味する。このような神経毒素は、(1)ボツリヌス毒素 (プロジェニター毒素)を神経毒素と無毒蛋白質に分解する工程、(2)神経毒素を無毒蛋白質から分離する工程を含んでなる精製工程によって得ることができる。以下、神経毒素の精製について説明する。

[0015]

プロジェニター毒素は、イオン交換クロマトグラフィー、ゲルろ過、アフィニティークロマトグラフィー、疎水クロマトグラフィー等を適宜組み合わせて精製することができる。例えばA型は、Sugii, S. et al., Infect. Immun., 12:1262, 1975、B型はKozaki, S., et al., Infect. Immun., 10:750, 1974、D型はMiyazaki, S., et al., Infect. Immun., 17, 395, 1977、E型はKitamura, M., et al., Biochem. Biophys. Acta 168:207, 1968、F型はOhishi, I., et al., Appl. Microbiol. 29:444, 1975、G型はNukina, M., et al., Bakteriol. Mikrobiol. Hyg. A 268:220, 1988に記載された方法により精製することが可能であ



[0016]

具体的にはボツリヌス菌の培養上清から、プロジェニター毒素を例えば硫安塩析、プロタミン処理等の方法により濃縮する。その後、例えば陽イオン交換クロマトグラフィーにより粗精製し、毒素活性のある分画を集めて、更にゲルろ過や、アフィニティークロマトグラフィーで精製する。アフィニティークロマトグラフィーで精製する。アフィニティークロマトグラフィーとしては、例えば β -ラクトースゲルカラムに吸着させ、 β -ラクトースで溶出させる方法があげられる。毒素活性は、例えばマウス腹腔内注射法(マウス腹腔内に投与して LD_{50} から毒素活性を求める方法)により測定し、マウス LD_{50} を $\mathrm{1}$ 単位とする。また、場合によってはマウスを死亡させる最小致死量を $\mathrm{1}$ MLDとして表示することも許される。

[0017]

得られたプロジェニター毒素には、蛋白分解酵素、好ましくはトリプシンにより切断を入れることが好ま。 写にプロジェニター毒素がB型である場合は、切断を入れることが好ましい。その後トリプシンは、例えばアフィニティークロマトグラフィーにより除去することができる。

[0018]

プロジェニター毒素をpH 7以上の条件にすることで、神経毒素と無毒蛋白質に分離する。分離した神経毒素は、アフィニティークロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、ゲルろ過等の方法で、あるいはそれらを組み合わせることにより精製することができる。

[0019]

場合によっては、プロジェニター毒素を単離する工程を経ずに、最初からアルカリ条件、例えばpH 8.0でカラム精製を行い、神経毒素を精製することも許される。

[0020]

ボツリヌス神経毒素の由来は特に限定されないが、好ましくは、ボツリヌス毒素 (プロジェニター毒素) A型、B型、C型、D型、E型またはF型由来である

[0021]

ボツリヌス神経毒素安定化物質は、本発明の組成物が保存される条件において、ボツリヌス神経毒素を安定化することができるものであればよい。安定化は、ボツリヌス神経毒素をその物質の存在下及び非存在下で保存し、ボツリヌス神経毒素の毒素活性を、存在下の場合と非存在下の場合との間で比較することにより評価できる。

[0022]

ボツリヌス神経毒素安定化物質の例としては、ヒト血清アルブミンが挙げられる。

[0023]

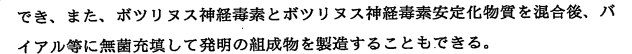
本発明の組成物は、精製したボツリヌス神経毒素をヒト血清アルブミンと混合する工程により製造することができる。従って、本発明は、(1)ボツリヌス神経毒素を精製する工程、(2)ボツリヌス神経毒素をヒト血清アルブミンと混合する工程を含んでなる、ボツリヌス神経毒素を含んでなる医薬組成物を製造する方法も提供する。

[0024]

ボツリヌス神経毒素を精製する工程は、上述のようにして行うことができる。また、精製工程の後は、ボツリヌス神経毒素をヒト血清アルブミンと混合する工程を含む限り、特に限定されず、例えばボツリヌス神経毒素とボツリヌス神経毒素安定化物質を溶媒に溶解後、無菌ろ過し、アンプル、バイアル等に充填して本発明の組成物を製造することができる。また、ボツリヌス神経毒素を予めボツリヌス神経毒素安定化物質を溶解した溶媒に溶解後、無菌ろ過しアンプル等に充填することもできる。溶媒は、注射用蒸留水、生理食塩水、0.01M~0.1Mのリン酸緩衝液等を用いることができ、必要に応じて、エタノール、グリセリン等を混合することもできる。

[0025]

更に、ボツリヌス神経毒素とボツリヌス神経毒素安定化物質を溶媒に溶解後、 無菌ろ過し、バイアル等に充填後、凍結乾燥して発明の組成物を製造することも



[0026]

具体的には、精製した神経毒素を、神経毒素安定化物質、好ましくはヒト血清アルブミン、更に好ましくはヒトでの安全性が確保された日赤ヒト血清アルブミンを、最終濃度が0.1~5 mg/ml、好ましくは0.5~2 mg/mlになるように加え、冷蔵保存、冷凍保存あるいは凍結乾燥することが挙げられる。

[0027]

本発明にかかる医薬組成物は、必要に応じさらに、マンニトール、グルコース、乳糖等の糖類、食塩、リン酸ナトリウム等の添加剤を混合することができる。 溶解状態での本発明にかかる医薬組成物のpHは、通常3~8であり、好ましくは4~7であり、より好ましくは5~7である。

[0028]

本発明の組成物において、ボツリヌス神経毒素は、本発明の使用目的において 有効な量が含まれていればよい。また、ボツリヌス神経毒素安定化物質は、ボツ リヌス神経毒素を安定化するのに十分な量含まれていればよい。

[0029]

精製したボツリヌス神経毒素はボツリヌス神経毒素安定化物質例えばヒト血清 アルブミンと混合することにより安定して保存できる。従って、本発明は、精製 したボツリヌス神経毒素とヒト血清アルブミンを混合して保存することを含む、 ボツリヌス神経毒素を安定に保存する方法も提供する。

[0030]

ここで混合するとは、ボツリヌス神経毒素安定化物質例えばヒト血清アルブミンが継続的にボツリヌス神経毒素と共存する状態にすることを意味する。通常には、溶液状態のボツリヌス神経毒素にボツリヌス神経毒素安定化物質を添加することによってこの状態にされる。

[0031]

本発明の組成物は、局所性筋緊張亢進を来たす疾患の治療剤として使用できる

[0032]

局所性筋緊張亢進を来たす疾患としては、ジストニア、他の不随意運動、異常 筋収縮その他が挙げられる。

[0033]

より具体的には、ジストニアとして、局所性ジストニア(眼瞼痙攣、口・下顎・顔面・舌ジストニア、頚部ジストニア、咽頭ジストニア、動作特異性ジストニア、咬筋ジストニアなど)、分節性ジストニア(Meige症候群など)、全身性ジストニア(脳性麻痺など)、多巣性ジストニア、型側性ジストニアが、

[0034]

他の不随意運動として、声・頭部・体肢の振戦、口蓋振戦、片側顔面痙攣、チックが、

異常筋収縮として、斜視、眼振、ミオキミア、歯ぎしり、吃音、有痛性筋固縮、筋収縮性頭痛、筋性腰痛、筋攣縮を伴う神経根障害、痙縮、痙性膀胱、アカラジア、アニスムス、排尿筋括約筋協調不全が、

その他として、角結膜保護、整形美容が挙げられる。

[0035]

局所性筋緊張亢進を来たす疾患疾患は、好ましくはジストニアである。

[0036]

本発明の組成物をヒトに投与する場合、その投与形態は好ましくは局所的投与、更に好ましくは筋肉内注射であるが、全身に送達する投与法も除外されない。また、それらの投与タイミングや投与量も、特に限定されず、症状の程度等により異なる。投与量は症状の程度、年齢、性別、体重、投与形態等に応じて異なるが、例えば成人ならば1~50単位を、好ましくは5~300単位を、1回筋肉内注射する。ここで1単位とは、マウスに腹腔内投与した時に半数のマウスが死亡する毒素の量(1LD₅₀)である。

[0037]

【実施例】

本発明を下記実施例により更に詳しく説明するが、本発明はこれに限られるものではない。



【実施例1】B型ボツリヌス神経毒素の精製と安定性の検討

(1) B型ボツリヌス神経毒素の精製

透析チューブ培養法(Inoue, K., et al., Infect. Immun. 64:1589, 1996)により培養したボツリヌスB型菌(Lamanna株)の培養上清を60%飽和硫安塩析し、得られたペレットを50 mMリン酸緩衝液(pH 6.0)に対して透析し、プロタミン処理(Kozaki, S., et al., Infect. Immun., 10:750, 1974)後に、50 mM酢酸ナトリウム緩衝液(pH 4.2)で平衡化した陽イオン交換クロマトグラフィーカラムで粗精製した(Inoue, K., et al., Infect. Immun. 64:1589, 1996)。毒素活性のある画分を集めて10 mMリン酸緩衝液(pH 6.0)に対して透析した後、これを同緩衝液で平衡化した β -ラクトースゲル(E-Y laboratories社製)カラムにアプライし、カラムに結合するボツリヌスL毒素を0.2 M ラクトースを含む同緩衝液で溶出させて精製した。

[0039]

得られたボツリヌスL毒素に シェンン (シグマ社製)を毒素:酵素= 100:1 の蛋白比で混合して37℃で1時間反応させた後、トリプシンを除去するために再度、上記と同条件でβ-ラクトースゲルカラムによるアフィニティークロマトグラフィーを行った。得られたボツリヌスL毒素をpH 8.0に調整した10 mMリン酸緩衝液に対して透析し、同緩衝液で平衡化させたβ-ラクトースゲルカラムにアプライし、カラムに吸着しない画分を集めてボツリヌス神経毒素とした。

[0040]

(2)ボツリヌス神経毒素の安定性の検討

0.45μmのフィルターでろ過滅菌したボツリヌス神経毒素の段階希釈列をマウスに腹腔内投与して毒素活性を測定した後、それぞれpH 6.0、7.0、8.0の20 mM リン酸ナトリウム緩衝液で500 MLD/0.25 mlとなるように希釈し、それぞれ複数の滅菌チューブに分注した。ここで1 MLDとはddyマウス(♀、20 g) に腹腔内投与した時に致死をもたらす最小投与量である。

[0041]

更に、分注した半分のチューブには各pHの同緩衝液で1 mg/mlに希釈したヒト

血清アルブミンを加え、残りの半分には各pHの同緩衝液を加えた(最終濃度はボツリヌス神経毒素500 MLD・ヒト血清アルブミン0.25 mg/0.5ml/チューブ)。調製した組成物を含む各チューブは、4℃で冷蔵保存、-80℃で凍結保存、または、凍結乾燥後に4℃で保存を行い、定期的にサンプルを抽出して生理食塩水で希釈してマウスの致死活性を測定した。

[0042]

その結果、表1に示す通り、保存開始から40日後のサンプルでヒト血清アルブミン非添加群では既に活性が消失していた。これに対しヒト血清アルブミン添加群ではいかなるpH条件、保存条件でも500 MLDからの活性の低下は認められなかった。さらに90日後のサンプルにおいてもpH 8.0・凍結乾燥サンプルにおいて30 MLDまで活性の低下が認められるのを除いては、活性の低下が認められなかった。なお、表1中、4℃、-80℃及びF.D.は、それぞれ、4℃で冷蔵保存、-80℃で凍結保存、及び、凍結乾燥後に4℃で保存を示す。

[0043]

【表!

40 日後

		4℃	-80℃	F.D.
アルフ [*] ミン 250 μ g	pH 6.0	500MLD	500MLD	500MLD
	pH 7.0	500MLD	500MLD	500MLD
	pH 8.0	500MLD	500MLD	500MLD
アルブミンなし	pH 6.0	<1MLD	1MLD	1MLD
	pH 7.0	<1MLD	1MLD	<1MLD
	pH 8.0	<1MLD	1MLD	<1MLD

90 日後

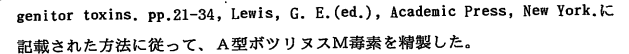
		4℃	-80℃	F.D.
アルフ [*] ミン 250μg	pH 6.0	500MLD	500MLD	500MLD
	pH 7.0	500MLD	500MLD	500MLD
	pH 8.0	500MLD	500MLD	300MLD

[0044]

【実施例2】 A型ボツリヌス神経毒素の精製と安定性の検討

(1) A型ボツリヌス神経毒素の精製

Sakaguchi, G., Ohishi, I., and Kozaki, S. 1981. BIOCHEMICAL ASPECTS OF BOTULISM: Purification and oral toxicities of Clostridium botulinum pro



[0045]

ボツリヌスM毒素を10 mMリン酸緩衝液 (pH 7.5) に対して透析した後、同緩衝液で平衡化したDEAEセファロースカラムに吸着させ、同緩衝液の0~0.3 M NaCl 濃度勾配で溶出し、神経毒素と無毒蛋白質に分離した。得られた神経毒素はYM-10メンブラン (アミコン社製) で1 mg/mlまで濃縮し、50 mMリン酸緩衝液 (pH 7.5) に対して透析した後、使用時まで-80℃に保存した。

[0046]

(2)ボツリヌス神経毒素の安定性の検討

保存したボツリヌス神経毒素を、5 mg/mlヒト血清アルブミンを含む50 mMリン酸緩衝液(pH 7.5)で希釈し、ろ過滅菌後、希釈列を作製してマウス尾静脈に投与して毒素量を測定した。測定した毒素活性に基づき、神経毒素を $1000 \text{ LD}_{50}/\text{ml}$ となるよう、5 mg/mlヒト血清アルブミンを含む50 mMリン酸緩衝液(pH 7.5)で更に希釈した後、0.4 mlづつ分注して液体窒素で急速冷凍し-80 Cで保存した。

[0047]

また、pHの影響を調べるために、pH 6.0、7.5及び9.0の緩衝液で同様に分注、 凍結保存した。

[0048]

それぞれの条件で保存したボツリヌス神経毒素の毒素活性をマウス腹腔内注射 法により測定し、1LD₅₀を1単位として表2及び表3に示した。ヒト血清アルブ ミンと共に保存することにより、ボツリヌス神経毒素は200日以上に亘って安定 に保存可能であり、pH 6~9のいずれの条件でも安定であった。

[0049]

【表2】

保存日数	LD50/ml	
0	1625	
15	1290	
36	1290	
74	1824	
112	1448	
140	1468	
190	2299 ·	
209	1448	

[0050]

【表3】

保存日数	•	LD50/ml	
	рн 6.0	рн 7.5	рн 9.2
3	1328	1290	1.20 %
10	1290	1290	1378
24	1448	1287	1152
38	1626	1290	1448

[0051]

【実施例3】ラットにおけるA型ボツリヌス神経毒素による神経伝達の抑制効果ラットの後肢及び前肢の筋活動電位の、2単位のプロジェニター毒素または神経毒素を筋肉内投与(施注)による変化を測定した。プロジェニター毒素はAllergan社製Botoxを、神経毒素は実施例2において調製したA型ボツリヌス神経毒素を使用した。プロジェニター毒素の単位数は、製品に表示された単位数に従った。また神経毒素は、マウスに腹腔内投与したときの1LD50を1単位とした。

[0052]

後肢の筋活動電位は、ラットの腰椎を挟むように電極を刺入して電気刺激を行い、両側の後肢筋よりニューロパック8 (日本光電社製)を用いて筋活動電位を 記録した。また前肢の筋活動電位は、ラットの頚椎を挟むように電極を刺入して 電気刺激を行い、両側の前肢筋より同様に筋活動電位を記録した。なお、実験は 各群2匹のマウスを用いて行った。

[0053]

その結果、図1に示す通り、同じ2単位のプロジェニター毒素(BTX A)または神経毒素(NTX)を筋肉内投与したにもかかわらず、プロジェニター毒素が投与後、効果を発現するまでに数日を要するのに比較して、神経毒素は翌日から神経伝達を抑制し、神経毒素が投与後速やかに効果を発現することが示された。図1の凡例のBTX A及びNTXにおける1及び2の添え字はマウスの番号を示す。

[0054]

また、ラットの左後肢に、1単位の神経毒素を施注し、四肢の筋活動電位を測 定した。

[0055]

施注から1週間後の結果を図2に示す。神経毒素は1単位の筋肉内投与で十分 に筋活動電位を抑制し、その効果は施注筋に限局されており、施注筋以外には影響を示さなかった。

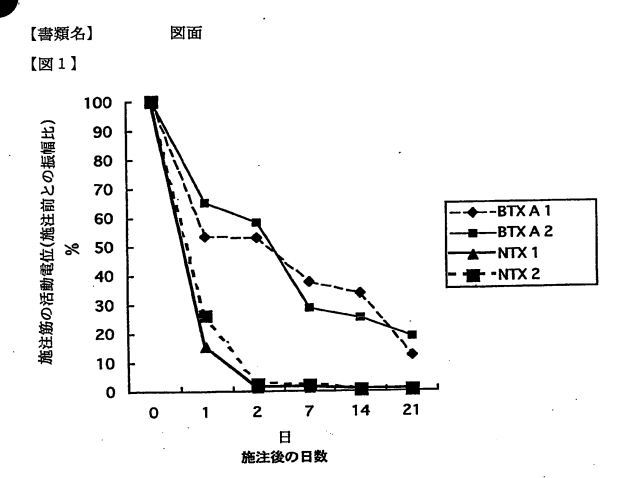
[0056]

【発明の効果】

本発明により、抗体産生を誘導し難く投与後速やかに効果を発揮するボツリヌス神経毒素を含み、安定に保存できる製剤の提供が可能となる。

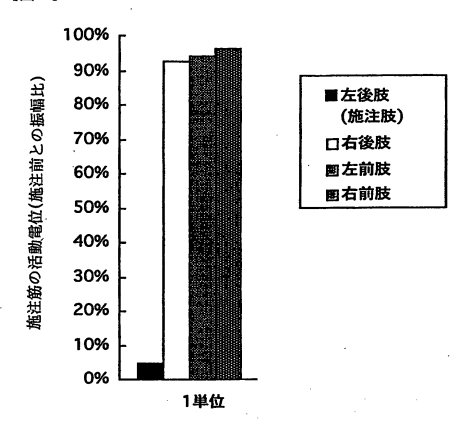
【図面の簡単な説明】

- 【図1】 ラットの後肢及び前肢の筋活動電位の、プロジェニター毒素(BTX A)または神経毒素(NTX)を筋肉内投与(施注)による変化を測定した結果を示す。
- 【図2】 ラットの左後肢に神経毒素を施注し、その一週間後に四肢の筋活動 電位を測定した結果を示す。



BEST AVAILABLE COPY

【図2】



BEST AVAILABLE COPY



【要約】

【課題】 抗体産生を誘導し難く投与後速やかに効果を現す、ジストニア等の 局所性筋緊張亢進を来たす疾患に対する治療剤を提供する。

【解決手段】 精製したボツリヌス神経毒素とボツリヌス神経毒素安定化物質を含んでなる医薬組成物。

【選択図】 図1

出願人履歴情報

識別番号

[000000217]

1. 変更年月日

1990年 8月29日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都文京区小石川4丁目6番10号

氏 名

エーザイ株式会社